

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並明確表示，概不對因本公告全部或任何部份內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



**The United Laboratories International Holdings Limited**

**聯邦制藥國際控股有限公司**

(於開曼群島成立之有限公司)

(股份代號: 3933)

### 有關本集團產品利拉魯肽注射液的最新情況

本公告乃由聯邦制藥國際控股有限公司(「本公司」)自願發出。

本公司董事會(「董事會」)欣然公佈，本公司全資附屬公司珠海聯邦生物醫藥有限公司申報的利拉魯肽注射液(規格：3ml:18mg(預填充))通過中國國家藥品監督管理局藥品註冊審批，藥品批准文號 S20250014。

利拉魯肽注射液是一種重組人胰高血糖素樣肽-1(GLP-1)類似物，適用於成人 2 型糖尿病患者控制血糖；及單用二甲雙胍或磺脲類藥物最大可耐受劑量治療後血糖仍控制不佳的患者，與二甲雙胍或磺脲類藥物聯合應用。一天注射一次即可滿足患者的降糖需求。

於二零二四年十二月，珠海聯邦生物醫藥有限公司及其申報的利拉魯肽注射液、德谷胰島素注射液及司美格魯肽注射液經中國國家藥品監督管理局批復，成為廣東省第一批生物製品分段生產企業和試點品種。通過創新生產模式，提升生產效率及產品質量，保障市場穩定供應，同時惠及廣大患者。

圍繞 GLP-1 靶點，本公司已佈局創新藥和生物類似藥相結合的差異化產品管線，有助於提升本公司於生物醫藥領域市場競爭力。未來，本公司將持續致力於新產品研發，預期將為本公司及其股東創造更大收益。

承董事會命  
聯邦制藥國際控股有限公司  
主席  
蔡海山

香港，二零二五年三月二十一日

於本公告日期，董事會成員包括：執行董事蔡海山先生、梁永康先生、蔡紹哲女士、方煜平先生、鄒鮮紅女士及朱蘇燕女士；以及獨立非執行董事張品文先生、宋敏教授及傅秋實博士。